(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. März 2004 (04.03.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2004/018474\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 487/04, A61K 31/519, A61P 25/00 // (C07D 487/04, 239:00, 231:00)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/008923

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. August 2003 (12.08.2003)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 38 723.0 23. August 2002 (23.08.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER HEALTHCARE AG [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HENDRIX, Martin [DE/DE]; Im Geroden 5, 51519 Odenthal (DE). BÖSS, Frank-Gerhard [DE/DE]; Auf dem Scheidt 29 f, 42115 Wuppertal (DE). BURKHARDT, Nils [DE/DE]; Unterste Dillenberg 16, 42553 Velbert (DE). ERB, Christina [DE/DE]; Uhlandstr. 4, 65830 Kriftel (DE). TERSTEE-GEN, Adrian [DE/DE]; Florastr. 32, 42553 Velbert (DE). VAN KAMPEN, Marja [DE/DE]; Gravenbruchring 79, 63263 Neu-Isenburg (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER HEALTHCARE AG; Law and Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE,

GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: PHENYL-SUBSTITUTED PYRAZOLOPYRIMIDINES
- (54) Bezeichnung: PHENYL-SUBSTITUIERTE PYRAZOLOPYRIMIDINE
- (57) Abstract: The invention relates to novel phenyl-substituted pyrazolopyrimidines, to a method for the production thereof, and to their use for producing medicaments serving to improve perception, concentration, learning and/or memory.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft neue Phenyl-substituierte Pyrazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung, und ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur Verbesserung von Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lern- und/oder Gedächtnisleistung.



5

10

15

20

25

30

Phenyl-substituierte Pyrazolopyrimidine

Die Erfindung betrifft neue Phenyl-substituierte Pyrazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung, und ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur Verbesserung von Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lern- und/oder Gedächtnisleistung.

Die zelluläre Aktivierung von Adenylat- bzw. Guanylatzyklasen bewirkt die Zyklisierung von ATP bzw. GTP zu 5'-3' zyklischem Adenosin-Monophosphat (cAMP) bzw. 5'-3' zyklischem Guanosin-Monophosphat (cGMP). Diese zyklischen Nukleotide (cAMP und cGMP) sind wichtige second messenger und spielen daher eine zentrale Rolle in den zellulären Signaltransduktionskaskaden. Beide aktivieren unter anderem, aber nicht ausschließlich, jeweils wieder Protein-Kinasen. Die von cAMP aktivierte Protein-Kinase wird Protein-Kinase A (PKA) genannt, die von cGMP aktivierte Protein-Kinase wird Protein-Kinase G (PKG) genannt. Aktivierte PKA bzw. PKG können wiederum eine Reihe zellulärer Effektorproteine phosphorylieren (z.B. Ionenkanäle, G-Protein gekoppelte Rezeptoren, Strukturproteine). Auf diese Weise können die second messengers cAMP und cGMP die unterschiedlichsten physiologischen Vorgänge in den verschiedensten Organen kontrollieren. Die zyklischen Nukleotide können aber auch direkt auf Effektormoleküle wirken. So ist z.B. bekannt, dass cGMP direkt auf Ionenkanäle wirken kann und hiermit die zelluläre Ionenkonzentration beeinflussen kann (Übersicht in: Wei et al., Prog. Neurobiol., 1998, 56: 37-64). Ein Kontrollmechanismus, um die Aktivität von cAMP und cGMP und damit diese physiologischen Vorgänge wiederum zu steuern, sind die Phosphodiesterasen (PDE). PDEs hydrolysieren die zyklischen Monophosphate zu den inaktiven Monophosphaten AMP und GMP. Es sind mittlerweile mindestens 21 PDE-Gene beschrieben (Exp. Opin. Investig. Drugs 2000, 9, 1354-3784). Diese 21 PDE-Gene lassen sich aufgrund ihrer Sequenzhomologie in 11 PDE-Familien einteilen (Nomenklatur Vorschlag siehe http://depts.washington.edu/pde/Nomenclature.html.). Einzelne PDE-Gene innerhalb einer Familie werden durch Buchstaben WO 2004/018474

5

10

15

20

25

30

-2-

PCT/EP2003/008923

unterschieden (z.B. PDE1A und PDE1B). Falls noch unterschiedliche Splice Varianten innerhalb eines Genes vorkommen, wird dies dann durch eine zusätzliche Nummerierung nach dem Buchstaben angegeben (z.B. PDE1A1).

Die humane PDE9A wurde 1998 kloniert und sequenziert. Die Aminosäurenidentität zu anderen PDEs liegt bei maximal 34 % (PDE8A) und minimal 28 % (PDE5A). Mit einer Michaelis-Menten-Konstante (Km-Wert) von 170 nM ist PDE9A hochaffin für cGMP. Darüber hinaus ist PDE9A selektiv für cGMP (Km-Wert für cAMP = 230 uM). PDE9A weist keine cGMP Bindungsdomäne auf, die auf eine allosterische Enzymregulation durch cGMP schließen ließe. In einer Western-Blot-Analyse wurde gezeigt, daß die PDE9A im Mensch in Hoden, Gehirn, Dünndarm, Skelettmuskulatur, Herz, Lunge, Thymus und Milz exprimiert wird. Die höchste Expression wurde in Gehirn, Dünndarm, Herz und Milz gefunden (Fisher et al., J. Biol. Chem., 1998, 273 (25): 15559-15564). Das Gen für die humane PDE9A liegt auf Chromosom 21q22.3 und enthält 21 Exons. Bislang wurden 4 alternative Spleißvarianten der PDE9A identifiziert (Guipponi et al., Hum. Genet., 1998, 103: 386-392). Klassische PDE-Inhibitoren hemmen die humane PDE9A nicht. So zeigen IBMX, Dipyridamole, SKF94120, Rolipram und Vinpocetin in Konzentrationen bis 100 μM keine Inhibition am isolierten Enzym. Für Zaprinast wurde ein IC₅₀-Wert von 35 µM nachgewiesen (Fisher et al., J. Biol. Chem., 1998, 273 (25): 15559-15564).

Die Maus-PDE9A wurde 1998 von Soderling et al. (*J. Biol. Chem.*, **1998**, *273* (19): 15553-15558) kloniert und sequenziert. Diese ist wie die humane Form hochaffin für cGMP mit einem Km von 70 nM. In der Maus wurde eine besonders hohe Expression in der Niere, Gehirn, Lunge und Herz gefunden. Auch die Maus-PDE9A wird von IBMX in Konzentrationen unter 200 μM nicht gehemmt; der IC₅₀-Wert für Zaprinast liegt bei 29 μM (Soderling et al., *J. Biol. Chem.*, **1998**, *273* (19): 15553-15558). Im Rattengehirn wurde gezeigt, daß PDE9A in einigen Hirnregionen stark exprimiert wird. Dazu zählen der Bulbus olfactorius, Hippocampus, Cortex, Basalganglien und basales Vorderhirn (Andreeva et al., *J. Neurosci.*, **2001**, *21* (22): 9068-

WO 2004/018474

5

10

15

20

25

30

9076). Insbesondere Hippokampus, Cortex und basales Vorderhirn spielen eine wichtige Rolle an Lern- und Gedächtnisvorgängen.

Wie oben bereits erwähnt, zeichnet sich PDE9A durch eine besonders hohe Affinität für cGMP aus. Deshalb ist PDE9A im Gegensatz zu PDE2A (Km = 10 μM; Martins et al., *J. Biol. Chem.*, **1982**, *257*: 1973-1979), PDE5A (Km = 4 μM; Francis et al., *J. Biol. Chem.*, **1980**, *255*: 620-626), PDE6A (Km = 17 μM; Gillespie and Beavo, *J. Biol. Chem.*, **1988**, *263* (17): 8133-8141) und PDE11A (Km = 0.52 μM; Fawcett et al., *Proc. Nat. Acad. Sci.*, **2000**, 97 (7): 3702-3707) schon bei niedrigen physiologischen Konzentrationen aktiv. Im Gegensatz zu PDE2A (Murashima et al., *Biochemistry*, **1990**, *29*: 5285-5292) wird die katalytische Aktvität von PDE9A nicht durch cGMP gesteigert, da es keine GAF-Domäne (cGMP-Bindedomäne, über die die PDE-Aktivität allosterisch gesteigert wird) aufweist (Beavo et al., *Current Opinion in Cell Biology*, **2000**, *12*: 174-179). PDE9A-Inhibitoren führen deshalb zu einer Erhöhung der basalen cGMP-Konzentration. Diese Erhöhung der basalen cGMP-Konzentration führte überraschenderweise zu einer Verbesserung der Lernund Gedächtnisleistung im Social Recognition Test.

Die WO 98/40384 offenbart Pyrazolopyrimidine, die sich als PDE1-, 2- und 5-Inhibitoren auszeichnen und für die Behandlung von cardiovascularen, cerebrovascularen Erkrankungen sowie Erkrankungen des Urogenitalbereiches eingesetzt werden können.

In CH 396 924, CH 396 925, CH 396 926, CH 396 927, DE 1 147 234, DE 1 149 013, GB 937,726 werden Pyrazolopyrimidine mit coronarerweiternder Wirkung beschrieben, die zur Behandlung von Durchblutungsstörungen des Herzmuskels eingesetzt werden können.

Im US 3,732,225 werden Pyrazolopyrimidine beschrieben, die eine entzündungshemmende und Blutzucker-senkende Wirkung haben.

In DE 2 408 906 werden Styrolpyrazolopyrimidine beschrieben, die als antimikrobielle und entzündungshemmende Mittel für die Behandlung von beispielsweise Ödem eingesetzt werden können.

5 Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel

in welcher

Phenyl, welches mit 1 bis 5 Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe Halogen, C₁-C₆-Alkyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Cyano, Hydroxy, Nitro und C₁-C₆-Alkoxy substituert ist,

R² Pentan-3-yl, C₄-C₆-Cycloalkyl,

X Sauerstoff oder Schwefel,

bedeuten,

15

25

20 sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

Erfindungsgemäße Verbindungen sind die Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, Solvate und Solvate der Salze; die von Formel (I) umfassten Verbindungen der nachfolgend genannten Formeln und deren Salze, Solvate und Solvate der Salze sowie die von Formel (I) umfassten, nachfolgend als Ausführungsbeispiele genannten Verbindungen und deren Salze, Solvate und Solvate der Salze, soweit es sich

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

bei den von Formel (I) umfassten, nachfolgend genannten Verbindungen nicht bereits um Salze, Solvate und Solvate der Salze handelt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in Abhängigkeit von ihrer Struktur in stereoisomeren Formen (Enantiomere, Diastereomere) existieren. Die Erfindung betrifft deshalb die Enantiomeren oder Diastereomeren und ihre jeweiligen Mischungen. Aus solchen Mischungen von Enantiomeren und/oder Diastereomeren lassen sich die stereoisomer einheitlichen Bestandteile in bekannter Weise isolieren.

5

15

30

Als <u>Salze</u> sind im Rahmen der Erfindung physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen bevorzugt.

Physiologisch unbedenkliche Salze der Verbindungen (I) umfassen Säureadditionssalze von Mineralsäuren, Carbonsäuren und Sulfonsäuren, z.B. Salze der Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Benzoesäure.

Physiologisch unbedenkliche Salze der Verbindungen (I) umfassen auch Salze üblicher Basen, wie beispielhaft und vorzugsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- und Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- und Magnesiumsalze) und Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen mit 1 bis 16 C-Atomen, wie beispielhaft und vorzugsweise Ethylamin, Diethylamin, Triethylamin, Ethyldisopropylamin, Monoethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dehydroabietylamin, Arginin, Lysin, Ethylendiamin und Methylpiperidin.

Als <u>Solvate</u> werden im Rahmen der Erfindung solche Formen der Verbindungen bezeichnet, welche in festem oder flüssigem Zustand durch Koordination mit Lösungs-

WO 2004/018474

5

15

20

25

30

- 6 -

PCT/EP2003/008923

mittelmolekülen einen Komplex bilden. Hydrate sind eine spezielle Form der Solvate, bei denen die Koordination mit Wasser erfolgt.

Außerdem umfasst die vorliegende Erfindung auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Der Begriff "Prodrugs" umfaßt Verbindungen, welche selbst biologisch aktiv oder inaktiv sein können, jedoch während ihrer Verweilzeit im Körper zu erfindungsgemäßen Verbindungen umgesetzt werden (beispielsweise metabolisch oder hydrolytisch).

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung haben die Substituenten, soweit nicht anders spezifiziert, die folgende Bedeutung:

<u>C₁-C₆-Alkoxy</u> steht für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit 1 bis 6, bevorzugt 1 bis 4, besonders bevorzugt mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Beispiele sind Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, tert.-Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy.

<u>C₁-C₆-Alkyl</u> steht für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 6, bevorzugt 1 bis 4, besonders bevorzugt 1 bis 3 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Beispiele sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, tert.-Butyl, n-Pentyl und n-Hexyl.

<u>C₄-C₆- und C₅-C₆-Cycloalkyl</u> stehen für gesättigte oder teilweise ungesättigte Cycloalkylreste mit 4 bis 6, bevorzugt 5 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Beispiele sind Cyclobutyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl.

<u>Halogen</u> steht für Fluor, Chlor, Brom und Iod. Bevorzugt sind Fluor, Chlor, Brom, besonders bevorzugt Fluor und Chlor.

Wenn Reste in den erfindungsgemäßen Verbindungen gegebenenfalls substituiert sind, ist, soweit nicht anders spezifiziert, eine Substitution mit bis zu drei gleichen oder verschiedenen Substituenten bevorzugt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch als Tautomere vorliegen, wie im Folgenden beispielhaft gezeigt wird:

5

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft Verbindungen der Formel (I), in welcher

- Phenyl, welches mit 1 bis 3 Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Cyano, Hydroxy, Nitro und C₁-C₄-Alkoxy substituert ist,
 - R² Pentan-3-yl, C₅-C₆-Cycloalkyl,

15

X Sauerstoff oder Schwefel,

bedeuten, sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

20 Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft Verbindungen der Formel

$$R^3$$
 R^4
(Ia),

in welcher

R³ Wasserstoff oder Chlor,

5

R⁴ Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl,

R² Pentan-3-yl, Cyclopentyl,

10 X Sauerstoff oder Schwefel,

bedeuten, sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft Verbindungen der Formeln (I) und (Ia),

in welcher

R³ Wasserstoff oder Chlor,

20

15

R⁴ Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl,

R² Pentan-3-yl, Cyclopentyl,

25 X Sauerstoff,

bedeuten, sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen gen gefunden, dadurch gekennzeichnet, dass man entweder

[A] Verbindungen der Formel

$$H_2N$$
 N
 R^2
(II),

10

5

in welcher

R² die oben angegebenen Bedeutungen hat,

15 durch Umsetzung mit einer Verbindung der Formel

$$R^1$$
-CH₂-C(O)-Z (IIIa),

in welcher

20

R¹ die oben angegebenen Bedeutungen hat

und

25 Z für Chlor oder Brom steht,

in einem inerten Lösemittel und in Anwesenheit einer Base zunächst in Verbindungen der Formel

$$H_2N$$
 N
 N
 R^2
 (IV)

5

in welcher

R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

10 überführt, dann in einem inerten Lösemittel in Gegenwart einer Base zu Verbindungen der Formel

15

in welcher

R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

cyclisiert,

20

oder

[B] Verbindungen der Formel (II) unter direkter Cyclisierung zu (Ib) mit einer Verbindung der Formel

$$R^1$$
-CH₂-C(O)-OR⁵ (IIIb),

5

in welcher

R¹ die oben angegebenen Bedeutungen hat

10 und

R⁵ für Methyl oder Ethyl steht,

in einem inerten Lösemittel und in Anwesenheit einer Base umsetzt,

15

oder

[C] Verbindungen der Formel

$$H_2N$$
 N
 N
 N
 R^2
 (V)

20

in welcher

R² die oben angegebenen Bedeutungen hat,

25

zunächst durch Umsetzung mit einer Verbindung der Formel (IIIa) in einem inerten Lösemittel und in Anwesenheit einer Base in Verbindungen der Formel

WO 2004/018474

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{1}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}

in welcher

5 R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

überführt,

und diese in einem zweiten Schritt in einem inerten Lösemittel und in Anwesenheit einer Base und eines Oxidationsmittels zu (Ib) cyclisiert,

und die Verbindungen der Formel (Ib) gegebenenfalls dann durch Umsetzung mit einem Schwefelungsmittel wie beispielsweise Diphosphorpentasulfid in die Thiono-Derivate der Formel

15

10

$$R^1$$
 R^2 (Ic),

in welcher

20 R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

überführt,

WO 2004/018474

15

20

30

und die resultierenden Verbindungen der Formel (I) gegebenenfalls mit den entsprechenden (i) Lösungsmitteln und/oder (ii) Basen oder Säuren zu ihren Solvaten, Salzen und/oder Solvaten der Salze umsetzt.

Für den ersten Schritt des Verfahrens [A] und des Verfahrens [C] eignen sich inerte organische Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie beispielsweise Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Glykoldimethylether, oder Toluol oder Pyridin. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzusetzen. Besonders bevorzugt sind Tetrahydrofuran, Toluol oder Pyridin.

Als Basen eignen sich im allgemeinen Alkalihydride, wie beispielsweise Natriumhydrid, oder cyclische Amine, wie beispielsweise Piperidin, Pyridin, Dimethylaminopyridin (DMAP), oder C₁-C₄-Alkylamine, wie beispielsweise Triethylamin. Bevorzugt sind Natriumhydrid, Pyridin und/oder Dimethylaminopyridin.

Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 1 mol bis 4 mol, bevorzugt von 1.2 mol bis 3 mol, jeweils bezogen auf 1 mol der Verbindungen der Formel (II) bzw. (V), eingesetzt.

In einer Variante wird die Umsetzung in Pyridin, dem eine katalytische Menge DMAP zugesetzt wird, durchgeführt. Gegebenenfalls kann noch Toluol zugefügt werden.

Die Reaktionstemperatur kann im allgemeinen in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man in einem Bereich von –20°C bis +200°C, bevorzugt von 0°C bis +100°C.

Als Lösemittel für die Cyclisierung im zweiten Schritt der Verfahren [A] und [C] eignen sich die üblichen organischen Lösemittel. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, oder

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 14 -

Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, oder Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid. Besonders bevorzugt werden Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol oder tert.-Butanol verwendet. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel einzusetzen.

5

10

Als Basen für die Cyclisierung im zweiten Schritt der Verfahren [A] und [C] eignen sich die üblichen anorganischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide oder Erdalkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat, oder Alkalialkoholate wie Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliummethanolat, Kaliumethanolat oder Kalium-tert.-butanolat. Besonders bevorzugt sind Kaliumcarbonat, Natriumhydroxid und Kalium-tert.-butanolat.

15

Bei der Durchführung der Cyclisierung wird die Base im allgemeinen in einer Menge von 2 mol bis 6 mol, bevorzugt von 3 mol bis 5 mol, jeweils bezogen auf 1 mol der Verbindungen der Formel (IV) bzw. (VI), eingesetzt.

20

Als Oxidationsmittel für die Cyclisierung im zweiten Schritt des Verfahrens [C] eignen sich beispielsweise Wasserstoffperoxid oder Natriumborat. Bevorzugt ist Wasserstoffperoxid.

Die Cyclisierung in den Verfahren [A], [B] und [C] wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von 0°C bis +160°C, bevorzugt bei der Siedetemperatur des jeweiligen Lösemittels durchgeführt.

25

Die Cyclisierung wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0.5 bis 5 bar).

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 15 -

Als Lösemittel für das Verfahren [B] eignen sich die oben für den zweiten Schritt der Verfahren [A] und [C] aufgeführten Alkohole, wobei Ethanol bevorzugt ist.

Als Basen für das Verfahren [B] eignen sich Alkalihydride, wie beispielsweise Natrium- oder Kaliumhydrid, oder Alkalialkoholate, wie beispielsweise Natriummethanolat, -ethanolat, -isopropylat oder Kalium-tert.-butylat. Bevorzugt ist Natriumhydrid.

Die Base wird in einer Menge von 2 mol bis 8 mol, bevorzugt von 3 mol bis 6 mol, jeweils bezogen auf 1 mol der Verbindungen der Formel (II), eingesetzt.

Die Verbindungen der Formel (II) sind bekannt oder können beispielsweise hergestellt werden, indem man zunächst Ethoxymethylenmalonsäuredinitril mit Hydrazin-Derivaten der Formel

15

5

$$R^2$$
-NH-NH₂ (VII),

in welcher

20 R² die oben angegebenen Bedeutungen hat,

in einem inerten Lösemittel zu den Pyrazolnitrilen der Formel (V) kondensiert und diese dann mit einem der oben aufgeführten Oxidationsmittel, vorzugsweise Wasserstoffperoxid, in Anwesenheit von Ammoniak umsetzt [vgl. z.B. A. Miyashita et al., Heterocycles 1990, 31, 1309ff].

Die Verbindungen der Formeln (IIIa), (IIIb) und (VII) sind kommerziell erhältlich, literaturbekannt oder können in Analogie zu literaturbekannten Verfahren hergestellt werden.

25

Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch das folgendes Formelschema beispielhaft erläutert werden:

Schema

5

10

15

Weitere Verfahren zur Herstellung von Pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-onen sind bekannt und können ebenfalls zur Synthese der erfindungsgemäßen Verbindungen eingesetzt werden (siehe zum Beispiel: P. Schmidt et al., Helvetica Chimica Acta 1962, 189, 1620ff.).

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen ein nicht vorhersehbares, wertvolles pharmakologisches und pharmakokinetisches Wirkspektrum.

Sie eignen sich daher zur Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten bei Menschen und Tieren.

Der Begriff "Behandlung" im Rahmen der vorliegenden Erfindung schließt die Prophylaxe ein. 20

WO 2004/018474

Überraschenderweise wurde gefunden, dass selektive PDE9A-Inhibitoren zur Herstellung von Arzneimitteln zur Verbesserung der Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lernleistung oder Gedächtnisleistung geeignet sind.

- 17 -

PCT/EP2003/008923

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften allein oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Verbesserung von Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lern- und/oder Gedächtnisleistung eingesetzt werden.
- Ein <u>PDE9A-Inhibitor</u> im Sinne der Erfindung ist eine Verbindung, die humane PDE9A unter den unten angegebenen Bedingungen mit einem IC₅₀-Wert von weniger als 10 μM, bevorzugt weniger als 1 μM hemmt.

15

- Ein selektiver PDE9A-Inhibitor im Sinne der Erfindung ist eine Verbindung, die humane PDE9A unter den unten angegebenen Bedingungen stärker hemmt als die humanen PDE1C, PDE2A, PDE3B, PDE4B, PDE5A, PDE7B, PDE8A, PDE10A und PDE11. Bevorzugt ist ein Verhältnis von IC₅₀ (PDE9A) / IC₅₀ (PDE1C, PDE2A, PDE3B, PDE4B, PDE5A, PDE7B und PDE10A) kleiner als 0.2.
- Besonders eignen sich die selektiven PDE9A-Inhibitoren zur Verbesserung der Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lernleistung, oder Gedächtnisleistung nach Kognitiven Störungen, wie sie insbesondere bei Situationen/Krankheiten/Syndromen auftreten wie "Mild cognitive impairment", Altersassoziierte Lern- und Gedächtnisstörungen, Altersassoziierte Gedächtnisverluste, Vaskuläre Demenz, Schädel-Hirn-Trauma, Schlaganfall, Demenz, die nach Schlaganfällen auftritt ("post stroke dementia"), post-traumatische Demenz, allgemeine Konzentrationsstörungen, Konzentrationsstörungen in Kindern mit Lern- und Gedächtnisproblemen, Alzheimer'sche Krankheit, Demenz mit Lewy-Körperchen, Demenz mit Degeneration der Frontallappen einschließlich des Pick's Syndroms, Parkinson'sche Krankheit, Progressive nuclear palsy, Demenz mit corticobasaler Degeneration, Amyotrope Lateralsklerose (ALS), Huntingtonsche Krankheit, Multiple Sklerose, Thalamische Degene-

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 18 -

ration, Creutzfeld-Jacob-Demenz, HIV-Demenz, Schizophrenie mit Demenz oder Korsakoff-Psychose.

Die *in vitro*-Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann mit folgenden biologischen Assays gezeigt werden:

PDE-Inhibition

5

10

15

20

25

30

(GenBank/EMBL Accession Number: NM_005020, Rekombinante PDE1C Loughney et al. J. Biol. Chem. 1996 271, 796-806), PDE2A (GenBank/EMBL Accession Number: NM 002599, Rosman et al. Gene 1997 191, 89-95), PDE3B (GenBank/EMBL Accession Number: NM_000922, Miki et al. Genomics 1996, 36, 476-485), PDE4B (GenBank/EMBL Accession Number: NM 002600, Obernolte et al. Gene. 1993, 129, 239-247), PDE5A (GenBank/EMBL Accession Number: NM_001083, Loughney et al. Gene 1998, 216, 139-147), PDE7B (GenBank/EMBL Accession Number: NM 018945, Hetman et al. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 2000, 97, 472-476), PDE8A (GenBank/EMBL Accession Number: AF_056490, Fisher et al. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1998 246, 570-577), PDE9A (Fisher et al., J. Biol. Chem, 1998, 273 (25): 15559-15564), PDE10A (GenBank/EMBL Accession Number: NM 06661, Fujishige et al. J Biol Chem. 1999, 274, 18438-45.), PDE11A (GenBank/EMBL Accession Number: NM_016953, Fawcett et al. Proc. Natl. Acad. Sci. 2000, 97, 3702-3707) wurden mit Hilfe des pFASTBAC Baculovirus Expressionssystems (GibcoBRL) in Sf9-Zellen exprimiert.

Die Testsubstanzen werden zur Bestimmung ihrer *in vitro* Wirkung an PDE 9A in 100 % DMSO aufgelöst und seriell verdünnt. Typischerweise werden Verdünnungsreihen von 200 μM bis 1.6 μM hergestellt (resultierende Endkonzentrationen im Test: 4 μM bis 0.032 μM). Jeweils 2 μL der verdünnten Substanzlösungen werden in die Vertiefungen von Mikrotiterplatten (Isoplate; Wallac Inc., Atlanta, GA) vorgelegt. Anschließend werden 50 μL einer Verdünnung des oben beschriebenen PDE9A-Präparates hinzugefügt. Die Verdünnung des PDE9A-Präparates wird so gewählt, dass während der späteren Inkubation weniger als 70 % des Substrates um-

WO 2004/018474

5

10

15

20

25

30

PCT/EP2003/008923

gesetzt wird (typische Verdünnung: 1: 10000; Verdünnungspuffer: 50 mM Tris/HCl pH 7.5, 8.3 mM MgCl₂, 1.7 mM EDTA, 0.2% BSA). Das Substrat, [8-3H] guanosine 3',5'-cyclic phosphate (1 μCi/μL; Amersham Pharmacia Biotech., Piscataway, NJ) wird 1:2000 mit Assaypuffer (50 mM Tris/HCl pH 7.5, 8.3 mM MgCl₂, 1.7 mM EDTA) auf eine Konzentration von 0.0005 μCi/μL verdünnt. Durch Zugabe von 50 μL (0.025 μCi) des verdünnten Substrates wird die Enzymreaktion schließlich gestartet. Die Testansätze werden für 60 min bei Raumtemperatur inkubiert und die Reaktion durch Zugabe von 25 µl eines in Assaypuffer gelösten PDE9A-Inhibitors (z.B. der Inhibitor aus Herstellbeispiel 1, 10 µM Endkonzentration) gestoppt. Direkt im Anschluß werden 25 µL einer Suspension mit 18 mg/mL Yttrium Scintillation Proximity Beads (Amersham Pharmacia Biotech., Piscataway, NJ) hinzugefügt. Die Mikrotiterplatten werden mit einer Folie versiegelt und für 60 min bei Raumtemperatur stehengelassen. Anschließend werden die Platten für 30 s pro Vertiefung in einem Microbeta Szintillationzähler (Wallac Inc., Atlanta, GA) vermessen. IC50-Werte werden anhand der graphischen Auftragung der Substanzkonzentration gegen die prozentuale Inhibition bestimmt.

Die *in vitro* Wirkung von Testsubstanzen an rekombinanter PDE3B, PDE4B, PDE7B, PDE8A, PDE10A und PDE11A wird nach dem oben für PDE 9A beschriebenen Testprotokoll mit folgenden Anpassungen bestimmt: Als Substrat wird [5',8-3H] adenosine 3',5'-cyclic phosphate (1 μCi/μL; Amersham Pharmacia Biotech., Piscataway, NJ) verwendet. Die Zugabe einer Inhibitorlösung zum Stoppen der Reaktion ist nicht notwendig. Stattdessen wird in Anschluß an die Inkubation von Substrat und PDE direkt mit der Zugabe der Yttrium Scintillation Proximity Beads wie oben beschrieben fortgefahren und dadurch die Reaktion gestoppt. Für die Bestimmung einer entsprechenden Wirkung an rekombinanter PDE1C, PDE2A und PDE5A wird das Protokoll zusätzlich wie folgt angepaßt: Bei PDE1C werden zusätzlich Calmodulin 10⁻⁷ M und CaCl₂ 3 mM zum Reaktionsansatz gegeben. PDE2A wird im Test durch Zugabe von cGMP 1 μM stimuliert und mit einer BSA-Konzentration von 0.01 % getestet. Für PDE1C und PDE2A wird als Substrat [5',8-3H] adenosine 3',5'-cyclic phosphate (1 μCi/μL; Amersham Pharmacia Biotech., Piscataway, NJ), für

PDE5A [8-3H] guanosine 3',5'-cyclic phosphate (1 μCi/μL; Amersham Pharmacia Biotech., Piscataway, NJ) eingesetzt.

Die PDE9A-inhibierende Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann anhand der folgenden Beispiele gezeigt werden:

Tabelle 1:

5

10

15

20

25

Beispiel	IC ₅₀ [nM]
1	20
2	30
4	30
10	64
13	30

Erhöhung der intrazellulären neuronalen cGMP-Konzentration in Zellkulturen

PDE9A-Inhibitoren erhöhen die intrazelluläre neuronale cGMP in kultivierten primären kortikalen Neuronen.

Rattenembryonen (Embryonaltag E17 - E19) wurden dekapitiert, die Köpfe in mit Präparationsmedium (DMEM, Penicillin/Streptomycin; beides von Gibco) gefüllte Präparationsschalen überführt. Die Kopfhaut und Schädeldecke wurde entfernt, und die freipräparierten Gehirne wurden in eine weitere Petrischale mit Präparationsmedium überführt. Mithilfe eines Binokulars und zweier Pinzetten wurde das Großhirn (Kortex) isoliert und mit Eis auf 4°C gekühlt. Diese Präparation und die Vereinzelung der kortikalen Neuronen wurden dann nach einem Standardprotokoll mit dem Papain-Kit (Worthington Biochemical Corporation, Lakewood, New Jersey 08701, USA) durchgeführt (Huettner et al. *J. Neurosci.* 1986, 6, 3044-3060). Die mechanisch vereinzelten kortikalen Neurone wurden zu 150.000 Zellen/Loch in 200 μl Neurobasalmedium/Loch (Neurobasal; B27 Supplement; 2 mM L-Glutamin; in An-

wesenheit von Penicillin/Streptomycin; alle Agenzien von Gibco) 7 Tage in 96 Lochplatten (mit Poly-D-Lysin 100 μg/ml für 30 min vorbehandelt) unter Standard-Bedingungen kultiviert (37°C, 5 % CO₂). Nach 7 Tagen wurde das Medium abgenommen und die Zellen mit HBSS-Puffer (Hank's balanced salt solution, Gibco/BRL) gewaschen. Anschließend werden 100 μl erfindungsgemäße Verbindung in HBSS-Puffer gelöst (zuvor in 100 % DMSO gelöst: 10 mM) auf die Zellen gegeben. Anschließend werden nochmals 100 μl HBSS-Puffer zugegeben, sodass die Endkonzentration der erfindungsgemäßen Verbindungen beispielsweise in einem Bereich von 20 nM bis 10 μM liegt, und bei 37°C für 20 min inkubiert. Der Testpuffer wird danach komplett abgenommen. Anschließend werden die Zellen in 200 μl Lysispuffer (cGMP Kit code RPN 226; von Amersham Pharmacia Biotech.) lysiert und die cGMP-Konzentration nach den Angaben des Herstellers gemessen. Alle Messungen werden in Triplikaten durchgeführt. Die statistische Auswertung erfolgt mit Prism Software Version 2.0 (GraphPad Software Inc., San Diego, CA USA).

15

25

30

5

10

Inkubation der primären Neuronen mit den erfindungsgemäßen Verbindungen führte zu einer Steigerung des cGMP-Gehaltes.

Langzeitpotenzierung

20 Langzeitpotenzierung

Langzeitpotenzierung wird als ein zelluläres Korrelat für Lern- und Gedächtnisvorgänge angesehen. Zur Bestimmung, ob PDE9-Inhibition einen Einfluß auf Langzeitpotenzierung hat, kann folgende Methode angewandt werden:

Rattenhippokampi werden in einen Winkel von etwa 70 Grad im Verhältnis zur Schnittklinge plaziert (Chopper). In Abständen von 400 μm wird der Hippokampus zerschnitten. Die Schnitte werden mit Hilfe eines sehr weichen, stark benetzten Pinsels (Marderhaar) von der Klinge genommen und in ein Glasgefäß mit carbogenisierter gekühlter Nährlösung (124 mM NaCl, 4.9 mM KCl, 1.3 mM MgSO₄ x 7 H₂O, 2.5 mM CaCl₂ wasserfrei, 1.2 mM KH₂PO₄, 25.6 mM NaHCO₃, 10 mM Glucose, pH 7.4) überführt. Während der Messung befinden sich die Schnitte in einer temperierten Kammer unter einem Flüssigkeitsspiegel von 1-3 mm Höhe. Die Durch-

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 22 -

flußrate beträgt 2.5 ml/min. Die Vorbegasung erfolgt unter geringen Überdruck (etwa 1 atm) sowie über eine Mikrokanüle in der Vorkammer. Die Schnittkammer ist mit der Vorkammer so verbunden, dass eine Minizirkulation aufrechterhalten werden kann. Als Antrieb der Minizirkulation wird das durch die Mikrokanüle ausströmende Carbogen eingesetzt. Die frisch präparierten Hippokampusschnitte werden mindestens 1 Stunde bei 33°C in der Schnittkammer adaptiert.

Die Reizstärke wird so gewählt, dass die fokalen exzitatiorischen postsynaptischen Potentiale (fEPSP) 30 % des maximalen exzitatorischen postsynaptischen Potentials (EPSP) betragen. Mit Hilfe einer monopolaren Stimulationselektrode, die aus lackiertem Edelstahl besteht, und eines stromkonstanten, biphasischen Reizgenerators (AM-Systems 2100) werden lokal die Schaffer-Kollateralen erregt (Spannung: 1-5 V, Impulsbreite einer Polarität 0.1 ms, Gesamtimpuls 0.2 ms). Mit Hilfe von Glaselektroden (Borosilikatglas mit Filament, 1-5 MOhm, Durchmesser: 1.5 mm, Spitzendurchmesser: 3-20 µm), die mit normaler Nährlösung gefüllt sind, werden aus dem Stratum radiatum die exzitatorischen postsynaptischen Potentiale (fEPSP) registriert. Die Messung der Feldpotentiale geschieht gegenüber einer chlorierten Referenzelektrode aus Silber, die sich am Rande der Schnittkammer befindet, mit Hilfe eines Gleichspannungsverstärkers. Das Filtern der Feldpotentiale erfolgt über einen Low-Pass Filter (5 kHz). Für die statistische Analyse der Experimente wird der Anstieg (slope) der fEPSPs (fEPSP-Anstieg) ermittelt. Die Aufnahme, Analyse und Steuerung des Experimentes erfolgt mit Hilfe eines Softwareprogrammes (PWIN), welches in der Abteilung Neurophysiologie entwickelt worden ist. Die Mittelwertbildung der fEPSP-Anstiegswerte zu den jeweiligen Zeitpunkten und die Konstruktion der Diagramme erfolgt mit Hilfe der Software EXCEL, wobei ein entsprechendes Makro die Aufnahme der Daten automatisiert.

Superfusion der Hippokampusschnitte mit einer 10 µM Lösung der erfindungsgemäßen Verbindungen führt zu einer signifikanten Steigerung der LTP.

Sozialer Wiedererkennungstest:

5

10

15

20

25

30

- 23 -

PCT/EP2003/008923

Der Soziale Wiedererkennungstest ist ein Lern- und Gedächtnistest. Er misst die Fähigkeit von Ratten, zwischen bekannten und unbekannten Artgenossen zu unterscheiden. Deshalb eignet sich dieser Test zur Prüfung der lern- oder gedächtnisverbessernden Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen.

5

10

15

WO 2004/018474

Adulte Ratten, die in Gruppen gehalten werden, werden 30 min vor Testbeginn einzeln in Testkäfige gesetzt. Vier min vor Testbeginn wird das Testtier in eine Beobachtungsbox gebracht. Nach dieser Adaptationszeit wird ein juveniles Tier zu dem Testtier gesetzt und 2 min lang die absolute Zeit gemessen, die das adulte Tier das Junge inspiziert (Trial 1). Gemessen werden alle deutlich auf das Jungtier gerichteten Verhaltensweisen, d.h. ano-genitale Inspektion, Verfolgen sowie Fellpflege, bei denen das Alttier einen Abstand von höchstens 1 cm zu dem Jungtier hatte. Danach wird das Juvenile herausgenommen, das Adulte mit einer erfindungsgemäßen Verbindung oder Vehikel behandelt und anschließend in seinen Heimkäfig zurückgesetzt. Nach einer Retentionszeit von 24 Stunden wird der Test wiederholt (Trial 2). Eine verringerte Soziale Interaktionszeit im Vergleich zu Trial 1 zeigt an, daß die adulte Ratte sich an das Jungtier erinnert.

20

Die adulten Tiere werden direkt im Anschluß an Trial 1 entweder mit Vehikel (10 % Ethanol, 20 % Solutol, 70 % physiologische Kochsalzlösung) oder 0.1 mg/kg, 0.3 mg/kg, 1.0 mg/kg bzw. 3.0 mg/kg erfindungsgemäßer Verbindung, gelöst in 10 % Ethanol, 20 % Solutol, 70 % physiologische Kochsalzlösung intraperitoneal injiziert. Vehikel behandelte Ratten zeigen keine Reduktion der sozialen Interaktionszeit in Trial 2 verglichen mit Trial 1. Sie haben folglich vergessen, dass sie schon einmal Kontakt mit dem Jungtier hatten. Überraschenderweise ist die soziale Interaktionszeit im zweiten Durchgang nach Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen signifikant gegenüber den Vehikel behandelten reduziert. Dies bedeutet, daß die substanzbehandelten Ratten sich an das juvenile Tier erinnert haben und somit die erfindungsgemäßen Verbindungen eine verbessernde Wirkung auf Lernen und Gedächtnis aufweist.

30

25

- 24 -

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Erkrankungen, insbesondere der zuvor genannten Erkrankungen, unter Verwendung einer wirksamen Menge der erfindungsgemäßen Verbindungen.

5

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, enthaltend mindestens eine erfindungsgemäße Verbindung und mindestens einen oder mehrere weitere Wirkstoffe, insbesondere zur Behandlung und/oder Prophylaxe der zuvor genannten Erkrankungen.

10

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können systemisch und/oder lokal wirken. Zu diesem Zweck können sie auf geeignete Weise appliziert werden, wie z.B. oral, parenteral, pulmonal, nasal, sublingual, lingual, buccal, rectal, dermal, transdermal, conjunctival, otisch oder als Implantat bzw. Stent.

15

Für diese Applikationswege können die erfindungsgemäßen Verbindungen in geeigneten Applikationsformen verabreicht werden.

20

Für die orale Applikation eignen sich nach dem Stand der Technik funktionierende schnell und/oder modifiziert die erfindungsgemäßen Verbindungen abgebende Applikationsformen, die die erfindungsgemäßen Verbindungen in kristalliner und/oder amorphisierter und/oder gelöster Form enthalten, wie z.B. Tabletten (nicht-überzogene oder überzogene Tabletten, beispielsweise mit magensaftresistenten oder sich verzögert auflösenden oder unlöslichen Überzügen, die die Freisetzung der erfindungsgemäßen Verbindung kontrollieren), in der Mundhöhle schnell zerfallende Tabletten oder Filme/Oblaten, Filme/Lyophylisate, Kapseln (beispielsweise Hartoder Weichgelatinekapseln), Dragees, Granulate, Pellets, Pulver, Emulsionen, Suspensionen, Aerosole oder Lösungen.

30

25

Die parenterale Applikation kann unter Umgehung eines Resorptionsschrittes geschehen (z.B. intravenös, intraarteriell, intrakardial, intraspinal oder intralumbal)

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 25 -

oder unter Einschaltung einer Resorption (z.B. intramuskulär, subcutan, intracutan, percutan oder intraperitoneal). Für die parenterale Applikation eignen sich als Applikationsformen u.a. Injektions- und Infusionszubereitungen in Form von Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Lyophilisaten oder sterilen Pulvern.

5

10

Für die sonstigen Applikationswege eignen sich z.B. Inhalationsarzneiformen (u.a. Pulverinhalatoren, Nebulizer), Nasentropfen, -lösungen, -sprays; lingual, sublingual oder buccal zu applizierende Tabletten, Filme/Oblaten oder Kapseln, Suppositorien, Ohren- oder Augenpräparationen, Vaginalkapseln, wäßrige Suspensionen (Lotionen, Schüttelmixturen), lipophile Suspensionen, Salben, Cremes, transdermale therapeutische Systeme (wie beispielsweise Pflaster), Milch, Pasten, Schäume, Streupuder, Implantate oder Stents.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in die angeführten Applikations-

15

formen überführt werden. Dies kann in an sich bekannter Weise durch Mischen mit inerten, nichttoxischen, pharmazeutisch geeigneten Hilfsstoffen geschehen. Zu diesen Hilfsstoffen zählen u.a. Trägerstoffe (beispielsweise mikrokristalline Cellulose, Laktose, Mannitol), Lösungsmittel (z.B. flüssige Polyethylenglycole), Emulgatoren und Dispergier- oder Netzmittel (beispielsweise Natriumdodecylsulfat, Polyoxysorbitanoleat), Bindemittel (beispielsweise Polyvinylpyrrolidon), synthetische und natürliche Polymere (beispielsweise Albumin), Stabilisatoren (z.B. Antioxidantien wie beispielsweise Ascorbinsäure), Farbstoffe (z.B. anorganische Pigmente wie beispielsweise Eisenoxide) und Geschmacks- und / oder Geruchskorrigentien.

25

20

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, die mindestens eine erfindungsgemäße Verbindung, üblicherweise zusammen mit einem oder mehreren inerten, nichttoxischen, pharmazeutisch geeigneten Hilfsstoffen enthalten, sowie deren Verwendung zu den zuvor genannten Zwecken.

PCT/EP2003/008923

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei parenteraler Applikation pro Tag Mengen von etwa 0.001 bis 10 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen. Bei oraler Applikation beträgt die Menge pro Tag etwa 0.005 bis 3 mg/kg Körpergewicht.

5

10

WO 2004/018474

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit von Körpergewicht, Applikationsweg, individuellem Verhalten gegenüber dem Wirkstoff, Art der Zubereitung und Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Applikation erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

15

Die Prozentangaben in den folgenden Tests und Beispielen sind, sofern nicht anders angegeben, Gewichtsprozente; Teile sind Gewichtsteile. Lösungsmittelverhältnisse, Verdünnungsverhältnisse und Konzentrationsangaben von flüssig/flüssig-Lösungen beziehen sich jeweils auf das Volumen.

Verwendete Abkürzungen:

DCI direkte chemische Ionisation (bei MS)

DCM Dichlormethan

DMSO Dimethylsulfoxid

d.Th. der Theorie (bei Ausbeute)

equiv. Äquivalent(e)

ESI Elektrospray-Ionisation (bei MS)

HPLC Hochdruck-, Hochleistungsflüssigehromatographie

MS Massenspektroskopie

NMR Kernresonanzspektroskopie

Smp. Schmelzpunkt

TRIS 2-Amino-2-(hydroxymethyl)-1,3-propandiol

Ausgangsverbindungen:

Beispiel 1A

5-Amino-1-cyclohexyl-1H-pyrazol-4-carbonitril

5

10

15

20

Eine Lösung von Cyclohexylhydrazin-Hydrochlorid (3 g, 19.9 mmol) in 36 ml Ethanol wird bei Raumtemperatur zunächst mit Ethoxymethylenmalonsäuredinitril (2.43 g, 19.9 mmol) und anschließend mit 8 ml Triethylamin versetzt. Das Gemisch wird 20 min refluxiert und dann abgekühlt. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abgezogen und der Rückstand in DCM aufgenommen, mit wässriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol 0-10 %).

Ausbeute: 1.95 g (51 % d.Th.)

MS (DCI): $m/z = 191 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 7.5 (s, 1H), 6.5 (s, 2H), 4.0 (m, 1H), 1.95-1.05 (m, 10H) ppm.

Beispiel 2A

5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carbonitril

5

Die Herstellung erfolgt analog der Vorschrift für Beispiel 1A.

MS (ESI): $m/z = 177 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (200 MHz, CDCl₃): δ = 7.5 (s, 1H), 4.45 (br. s, 2H), 4.35 (m, 1H), 2.2-1.55 (m, 6H) ppm.

10

Beispiel 3A

5-Amino-1-(1-ethylpropyl)-1H-pyrazol-4-carbonitril

15

Die Herstellung erfolgt analog der Vorschrift für Beispiel 1A.

MS (ESI): $m/z = 179 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 7.55 (s, 1H), 6.45 (s, 2H), 4.0 (m, 1H), 1.8-1.55 (m, 4H), 0.65 (t, 6H) ppm.

20

Beispiel 4A

5-Amino-1-cyclohexyl-1H-pyrazol-4-carboxamid

$$H_2N$$
 N
 N

5

10

Eine Lösung von 5-Amino-1-cyclohexyl-1H-pyrazol-4-carbonitril (1.86 g, 9.81 mmol) in einem Gemisch aus 73 ml Ethanol und 90 ml konzentrierter wässriger Ammoniaklösung wird bei Raumtemperatur mit 18 ml 30%-iger Wasserstoffperoxidlösung versetzt und 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden am Rotationsverdampfer die nichtwässrigen Lösemittel abgezogen. Aus der verbleibenden Mischung fällt das Produkt als Feststoff aus, der abgesaugt, mit wenig Wasser gewaschen und im Hochvakuum getrocknet wird.

Ausbeute: 1.77 g (86 % d.Th.)

 $MS (DCI): m/z = 209 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 7.6 (s, 1H), 7.3-6.4 (breit, 2H), 6.1 (s, 2H), 3.95 (m, 1H), 1.95-1.05 (m, 10H) ppm.

- 31 -

Beispiel 5A

5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid

$$H_2N$$
 N
 N

5

Die Herstellung erfolgt analog der Vorschrift für Beispiel 4A.

 $MS (ESI): m/z = 195 (M+H)^{+}$

 $^{1}\text{H-NMR}$ (200 MHz, CDCl₃): $\delta = 7.5$ (s, 1H), 5.6-4.8 (breit, 4H), 4.35 (m, 1H), 2.2-1.55 (m, 8H) ppm.

10

Beispiel 6A

5-Amino-1-(1-ethylpropyl)-1H-pyrazol-4-carboxamid

$$H_2N$$
 H_2N
 N
 H_3C
 CH_3

15

Die Herstellung erfolgt analog der Vorschrift für Beispiel 4A.

 $MS (ESI): m/z = 197 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 7.65 (s, 1H), 6.9 (br. s, 2H), 6.1 (s, 2H), 3.9 (m, 1H), 1.85-1.6 (m, 4H), 0.7 (t, 6H) ppm.

20

Ausführungsbeispiele:

Beispiel 1

6-(3-Chlorbenzyl)-1-cyclopentyl-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

5

10

15

Unter Argon werden 180 mg (0.91 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 575 mg (2.72 mmol; 3 equiv.) (3-Chlorphenyl)essigsäureethylester in 3.5 ml absolutem Ethanol vorgelegt. Bei 0°C werden 127 mg Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl; 3.18 mmol; 3.5 equiv.) im Argon-Gegenstrom langsam zugegeben. Das entstandene Gemisch wird langsam erwärmt und für 18 h unter Rückfluß gerührt. Zur Aufarbeitung wird 50 ml Wasser zugegeben und das Gemisch mehrmals mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird mittels präparativer HPLC gereinigt.

Ausbeute: 244 mg (81 % d.Th.)

 $MS (ESI): m/z = 329 (M+H)^{+}$

Smp.: 159°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.3 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.5-7.2 (m, 4H), 5.05 (m, 1H), 3.95 (s, 2H), 2.2-1.5 (m, 8H) ppm.

Beispiel 2

 $6\hbox{-}(2\hbox{-}Fluorbenzyl)\hbox{-}1\hbox{-}cyclopentyl\hbox{-}1,}5\hbox{-}dihydro\hbox{-}4H\hbox{-}pyrazolo[3,4\hbox{-}d]pyrimidin\hbox{-}4\hbox{-}on$

5

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 100 mg (0.5 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 260 mg (1.51 mmol) (2-Fluorphenyl)-essigsäuremethylester erhalten.

Ausbeute: 100 mg (63 % d.Th.)

10 MS (DCI): $m/z = 313 (M+H)^+$

Smp.: 180°C

 1 H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.25 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.4-7.3 (m, 2H), 7.2-7.1 (m, 2H), 4.95 (m, 1H), 4.05 (s, 2H), 2.05-1.55 (m, 8H) ppm.

15 Beispiel 3

 $\hbox{$6$-(3-Brombenzyl)-1-cyclopentyl-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on } \\$

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 80 mg (0.4 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 277 mg (1.21 mmol) (3-Bromphenyl)-essigsäuremethylester erhalten.

Ausbeute: 93 mg (62 % d.Th.)

5 MS (ESI): $m/z = 373 (M+H)^+$

Smp.: 159°C

¹H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.2 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.6 (s, 1H), 7.5-7.35 (m, 3H), 5.05 (m, 1H), 4.0 (s, 2H), 2.1-1.6 (m, 8H) ppm.

10 Beispiel 4

6-(3,4-Dichlorbenzyl)-1-cyclopentyl-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 75 mg (0.38 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 254 mg (1.14 mmol) (3,4-Dichlorphenyl)essigsäuremethylester erhalten.

Ausbeute: 94 mg (68 % d.Th.)

MS (ESI): $m/z = 363 (M+H)^{+}$

20 Smp.: 198°C

 1 H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.2 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.65 (d, 1H, J = 1 Hz), 7.55 (d, 1H, J = 7.5 Hz), 7.3 (dd, 1H, J = 7.5 Hz, 1 Hz), 5.05 (m, 1H), 4.0 (s, 2H), 2.1-1.6 (m, 8H) ppm.

Beispiel 5

 $6\hbox{-}(3,5\hbox{-}Dichlorbenzyl)\hbox{-}1\hbox{-}cyclopentyl\hbox{-}1,5\hbox{-}dihydro\hbox{-}4H\hbox{-}pyrazolo[3,4\hbox{-}d]pyrimidin\hbox{-}4\hbox{-}on$

5

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 150 mg (0.76 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 507 mg (2.27 mmol) (3,5-Dichlorphenyl)essigsäuremethylester erhalten.

Ausbeute: 159 mg (58 % d.Th.)

10 MS (ESI): $m/z = 363 (M+H)^+$

Smp.: 177°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 12.25$ (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.55 (t, 1H, J = 1 Hz), 7.45 (d, 2H, J = 1 Hz), 5.05 (m, 1H), 4.0 (s, 2H), 2.2-1.5 (m, 8H) ppm.

15 **Beispiel 6**

 $6\hbox{-}(2,3\hbox{-}Dichlorbenzyl)\hbox{-}1\hbox{-}cyclopentyl\hbox{-}1,5\hbox{-}dihydro\hbox{-}4H\hbox{-}pyrazolo[3,4\hbox{-}d]pyrimidin\hbox{-}4\hbox{-}on$

- 36 -

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 150 mg (0.76 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 406 mg (1.82 mmol) (2,3-Dichlorphenyl)essigsäuremethylester erhalten.

Ausbeute: 114 mg (41 % d.Th.)

5 MS (ESI): $m/z = 363 (M+H)^+$

Smp.: 181°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.35 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.6 (m, 1H), 7.4-7.3 (m, 2H), 4.9 (m, 1H), 4.2 (s, 2H), 2.1-1.5 (m, 8H) ppm.

10 Beispiel 7

6-(3-Chlorbenzyl)-1-(1-ethylpropyl)-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 150 mg (0.76 mmol) 5-Amino-1-(1-ethylpropyl)-1H-pyrazol-4-carboxamid und 484 mg (2.29 mmol) (3-Chlorphenyl)essigsäureethylester erhalten.

Ausbeute: 210 mg (83 % d.Th.) MS (ESI): $m/z = 331 (M+H)^{+}$

20 Smp.: 138°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.3 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.45-7.25 (m, 4H), 4.45 (m, 1H), 4.0 (s, 2H), 2.0-1.7 (m, 4H), 0.6 (t, 6H, J=7.5 Hz) ppm.

Beispiel 8

6-(3-Methylbenzyl)-1-cyclopentyl-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

5

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 200 mg (1.01 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 550 mg (3.03 mmol) (3-Methylphenyl)essigsäureethylester erhalten.

Ausbeute: 222 mg (71 % d.Th.)

10 MS (ESI): $m/z = 309 (M+H)^+$

Smp.: 152°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.2 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.3-7.0 (m, 4H), 5.1 (m, 1H), 3.95 (s, 2H), 2.3 (s, 3H), 2.2-1.55 (m, 8H) ppm.

15 Beispiel 9

 $6\hbox{-}(2,5\hbox{-Dichlorbenzyl})\hbox{-}1\hbox{-}(1\hbox{-}ethylpropyl})\hbox{-}1,5\hbox{-}dihydro\hbox{-}4H\hbox{-}pyrazolo[3,4\hbox{-}d]pyrimidin-4-on$

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 200 mg (1.0 mmol) 5-Amino-1-(1-ethylpropyl)-1H-pyrazol-4-carboxamid und 806 mg (3.5 mmol) (2,5-Dichlor-phenyl)essigsäuremethylester erhalten.

Ausbeute: 51 mg (14 % d.Th.)

MS (ESI): $m/z = 365 (M+H)^{+}$

Smp.: 134°C

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.3 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.55-7.35 (m, 3H), 4.2 (m, 1H), 4.15 (s, 2H), 1.9-1.65 (m, 4H), 0.55 (t, 6H, J = 7.5 Hz) ppm.

10 Beispiel 10

5

6-(3-Methylbenzyl)-1-(1-ethylpropyl)-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

15

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 200 mg (1.0 mmol) 5-Amino-1-(1-ethylpropyl)-1H-pyrazol-4-carboxamid und 534 mg (3.0 mmol) (3-Methylphenyl)essigsäureethylester erhalten.

Ausbeute: 187 mg (60 % d.Th.)

20 MS (ESI): $m/z = 311 (M+H)^+$

Smp.: 128°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.25 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.25-7.0 (m, 4H), 4.5 (m, 1H), 3.95 (s, 2H), 2.25 (s, 3H), 2.0-1.7 (m, 4H), 0.6 (t, 6H, J = 7.5 Hz) ppm.

Beispiel 11

1-(1-Ethylpropyl)-6-[3-(trifluormethyl)benzyl]-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

$$HN$$
 N
 N
 H_3C
 CH_3

5

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 150 mg (0.75 mmol) 5-Amino-1-(1-ethylpropyl)-1H-pyrazol-4-carboxamid und 490 mg (2.25 mmol) (3-Tri-fluormethylphenyl)essigsäuremethylester erhalten.

10 Ausbeute

Ausbeute: 159 mg (58 % d.Th.)

MS (ESI): $m/z = 365 (M+H)^{+}$

Smp.: 120°C

¹H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.3 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.7 (s, 1H), 7.7-7.5 (m, 3H), 4.4 (m, 1H), 4.1 (s, 2H), 1.95-1.75 (m, 4H), 0.6 (t, 6H, J= 7.5 Hz) ppm.

15

Beispiel 12

1-Cyclopentyl-6-(3-nitrobenzyl)-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 668 mg (3.44 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 3.5 g (13.7 mmol) 3-Nitrophenylessigsäureethylester erhalten.

5 Ausbeute: 10 mg (1 % d.Th.)

MS (ESI): $m/z = 340 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 12.3 (s, 1H), 8.3 (s, 1H), 8.15 (m, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.8 (d, 1H, J = 8 Hz), 7.6 (t, 1H, J = 8 Hz), 5.0 (m, 1H), 4.15 (s, 2H), 2.1-1.6 (m, 8H).

10

Beispiel 13

6-(3-Chlorbenzyl)-1-cyclopentyl-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-thion

15

20

Eine Lösung von 50 mg (0.15 mmol) 6-(3-Chlorbenzyl)-1-cyclopentyl-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on (Beispiel 1) in 1 ml Pyridin wird bei Raumtemperatur mit 50 mg (0.23 mmol, 1.5 equiv.) Diphosphorpentasulfid versetzt und anschließend über Nacht unter Rückfluß gerührt. Nach dem Abkühlen wird die Reaktionslösung mit 10 ml eiskalter 2.5%-iger Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt und dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird über präparative HPLC gereinigt.

25 Ausbeute: 36 mg (68% d.Th.)

MS (ESI): $m/z = 345 (M+H)^{+}$

Smp.: 154°C

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 13.6$ (s, 1H), 8.15 (s, 1H), 7.5 (s, 1H), 7.4-7.25 (m, 3H), 5.05 (m, 1H), 4.1 (s, 2H), 2.1-1.6 (m, 8H).

5

Beispiel 14

1-Cyclopentyl-6-[2-(trifluormethoxy)benzyl]-1,5-dihydro-4H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-on

10

Analog zu Beispiel 1 wird das Produkt ausgehend von 50 mg (0.26 mmol) 5-Amino-1-cyclopentyl-1H-pyrazol-4-carboxamid und 301 mg (1.29 mmol) [2-(Trifluormethoxy)phenyl]essigsäuremethylester erhalten.

15

Ausbeute: 64 mg (63 % d.Th.)

MS (DCI): $m/z = 379 (M+H)^{+}$

Smp.: 161°C

¹H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 12.25$ (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.5-7.3 (m, 4H), 4.9 (m, 1H), 4.1 (s, 2H), 2.05-1.5 (m, 8H) ppm.

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel

$$\begin{array}{cccc}
X \\
HN \\
N \\
N \\
R^2
\end{array}$$
(I),

5

in welcher

10

- R¹ Phenyl, welches mit 1 bis 5 Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe Halogen, C₁-C₆-Alkyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Cyano, Hydroxy, Nitro und C₁-C₆-Alkoxy substituert ist,
- R² Pentan-3-yl, C₄-C₆-Cycloalkyl,

15

X Sauerstoff oder Schwefel,

bedeuten,

20

- sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.
- 2. Verbindungen nach Anspruch 1, wobei

25

R¹ Phenyl, welches mit 1 bis 3 Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Cyano, Hydroxy, Nitro und C₁-C₄-Alkoxy substituert ist,

R² Pentan-3-yl, C₅-C₆-Cycloalkyl,

X Sauerstoff oder Schwefel,

5

10

bedeuten,

sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

3. Verbindungen nach Ansprüchen 1 und 2 der Formel

$$R^3$$
 R^4
(Ia),

in welcher

15 R³ Wasserstoff oder Chlor,

R⁴ Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl,

R² Pentan-3-yl, Cyclopentyl,

20

25

X Sauerstoff oder Schwefel,

bedeuten,

sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

5

15

20

- 4. Verbindungen nach Ansprüchen 1 bis 3 der Formel (Ia), wobei
 - R³ Wasserstoff oder Chlor,

R⁴ Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl,

R² Pentan-3-yl, Cyclopentyl,

10 X Sauerstoff,

bedeuten,

sowie deren Salze, Solvate und/oder Solvate der Salze.

- 5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
 - [A] Verbindungen der Formel

$$H_2N$$
 N
 H_2N
 N
 R^2
(II),

in welcher

25 R² die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweist, durch Umsetzung mit einer Verbindung der Formel

$$R^1$$
-CH₂-C(O)-Z (IIIa),

in welcher

5

 R^1 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweist, und

10

Z für Chlor oder Brom steht,

zunächst in Gegenwart einer Base in Verbindungen der Formel

$$H_2N$$
 N
 N
 R^1
 R^2
 (IV)

15

in welcher

R¹ und R² die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen,

20

überführt, dann in Gegenwart einer Base zu Verbindungen der Formel

$$R^1$$
 R^2 (Ib),

in welcher

R¹ und R² die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen,

cyclisiert,

oder

[B] Verbindungen der Formel (II) unter direkter Cyclisierung zu (Ib) mit einer Verbindung der Formel

$$R^1$$
-CH₂-C(O)-OR⁵ (IIIb),

in welcher

15

10

5

 $\ensuremath{R^1}$ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweist,

und

20

R⁵ für Methyl oder Ethyl steht,

in Gegenwart einer Base umsetzt,

oder

25

[C] Verbindungen der Formel

in welcher

R² die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweist,

zunächst durch Umsetzung mit einer Verbindung der Formel (IIIa) in Gegenwart einer Base in Verbindungen der Formel

$$\mathbb{R}^{\frac{1}{N}}$$
 \mathbb{R}^{2} (VI),

10

5

in welcher

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen,

15

überführt,

und diese in einem zweiten Schritt in Gegenwart einer Base und eines Oxidationsmittels zu (Ib) cyclisiert,

20

und die Verbindungen der Formel (Ib) gegebenenfalls dann durch Umsetzung mit einem Schwefelungsmittel wie beispielsweise Diphosphorpentasulfid in die Thiono-Derivate der Formel

$$R^1$$
 R^2 (Ic),

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 48 -

in welcher

R¹ und R² die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen,

5

10

25

30

überführt,

und die resultierenden Verbindungen der Formel (I) gegebenenfalls mit den entsprechenden (i) Lösungsmitteln und/oder (ii) Basen oder Säuren zu ihren Solvaten, Salzen und/oder Solvaten der Salze umsetzt.

- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten.
- 7. Arzneimittel enthaltend mindestens eine der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 und mindestens einen pharmazeutisch verträglichen, im wesentlichen nichtgiftigen Träger oder Exzipienten.
- 8. Verwendung der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Her20 stellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Störungen der Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lern- und/oder Gedächtnisleistung.
 - 9. Verwendung nach Anspruch 8, wobei die Störung eine Folge der Alzheimer'schen Krankheit ist.
 - 10. Verwendung der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verbesserung der Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lern- und/oder Gedächtnisleistung.

WO 2004/018474 PCT/EP2003/008923

- 49 -

11. Verfahren zur Bekämpfung von Störungen der Wahrnehmung, Konzentrationsleistung, Lern- und/oder Gedächtnisleistung in Mensch oder Tier durch Verabreichung einer wirksamen Menge der Verbindungen aus Ansprüchen 1 bis 4.

12. Verfahren nach Anspruch 11, wobei die Störung eine Folge der Alzheimer'schen Krankheit ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internationa plication No PCT/EP 03/08923

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D487/04 A61K31/519 //(C07D487/04,239:00, A61P25/00 231:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{C07D} & \mbox{A61K} & \mbox{A61P} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, EPO-Internal, WPI Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Α	WO 98 40384 A (BAYER AG (DE)) 17 September 1998 (1998-09-17) cited in the application claims 1,7	1,7
Α	GB 937 726 A (CIBA LTD) 25 September 1963 (1963-09-25) cited in the application column 2, line 18 - line 29; claim 1	1,7
А	DE 11 47 234 B (CIBA GEIGY) 18 April 1963 (1963-04-18) cited in the application column 1, line 1 - line 24	1,7
	-/	

	<u> </u>
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
10 November 2003	15/12/2003
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswljk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Alfaro Faus, I

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation population No
PCT/EP 03/08923

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
4	DE 11 49 013 B (CIBA GEIGY) 22 May 1963 (1963-05-22) cited in the application Spalte 1, Zeile 1 -Zeile 30; Spalte 2, Zeile 32 - Zeile 38	1,7		
	•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation pplication No PCT/EP 03/08923

							00,00320
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	9840384	Α	17-09-1998	DE	19709877		17-09-1998
				AT	231509		15-02-2003
				AU	727615		14-12-2000
				ΑU	6824098		29-09-1998
				BR	9807995		08-03-2000
				CN	1255133		31-05-2000
				DE	59807011		27-02-2003
				DK	973774		05-05-2003
				MO	9840384		17-09-1998
				EP	0973774		26-01-2000
				ES	2191294		01-09-2003
				HΩ	0001805		28-11-2000
				JP	2001514638		11-09-2001
				NZ	337724		25-08-2000
				US 	6174884	B1 	16-01-2001
GB	937726	A	25-09-1963	СН	390929	Α	30-04-1965
DE	1147234	В	18-04-1963	NONE			
DE	1149013	В	22-05-1963	NONE			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation: Aktenzeichen PCT/EP 03/08923

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C07D487/04 A61K31/519 //(C07D487/04,239:00, A61P25/00 231:00) Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO7D A61K A61P IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) CHEM ABS Data, EPO-Internal, WPI Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie® 1.7 WO 98 40384 A (BAYER AG (DE)) Α 17. September 1998 (1998-09-17) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,7 1,7 GB 937 726 A (CIBA LTD) Α 25. September 1963 (1963-09-25) in der Anmeldung erwähnt Spalte 2, Zeile 18 - Zeile 29; Anspruch 1 1,7 DE 11 47 234 B (CIBA GEIGY) Α 18. April 1963 (1963-04-18) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 1 - Zeile 24 -/--Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgerum)

*O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

*P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 15/12/2003 10. November 2003 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 Europaiscres Paternami, F.B. 3010 Faternami, F.B. 3 Alfaro Faus, I

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation Aktenzeichen
PCT/EP 03/08923

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	DE 11 49 013 B (CIBA GEIGY) 22. Mai 1963 (1963-05-22) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 1 -Zeile 30; Spalte 2, Zeile 32 - Zeile 38	1,7

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Formblatt DOTAGA/040 /Ashana Balautamilia// Lut 40001

International	ktenzeichen	
PCT/EP	03/08923	

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO 9840384	Α	17-09-1998	DE	19709877	A1	17-09-1998
			ΑT	231509	T	15-02-2003
			ΑU		B2	14-12-2000
			ΑU	6824098	Α	29-09-1998
			BR	9807995	Α	08-03-2000
			CN	1255133	T	31-05-2000
			DΕ	59807011		27-02-2003
			DK	973774	T3	05-05-2003
			WO	9840384		17-09-1998
			EP	0973774		26-01-2000
			ES	2191294	•	01-09-2003
			HU	0001805	A2	28-11-2000
			JP	2001514638	T	11-09-2001
			NZ		A	25-08-2000
			US	6174884	B1	16-01-2001
GB 937726	Α	25-09-1963	СН	390929	Α	30-04-1965
DE 1147234	В	18-04-1963	KEIN	E		
DE 1149013	В	22-05-1963	KEIN	 E		